This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- CÓLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

			1		
				e	
>					
		,			

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

10-018125

(43)Date of publication of application: 20.01.1998

(51)Int.CI.

D01F 6/52 A61F 13/46 A61F 5/44 A61F 13/15 D01D 5/40 D01F 6/16 D01F 11/04 D04H 1/42

(21)Application number: 08-188397

(71)Applicant:

SEKISUI PLASTICS CO LTD

(22)Date of filing:

27.06.1996

(72)Inventor:

HAYASHI YASUSHI

FUYUKI CHUKEI AZUMA TAKASHI

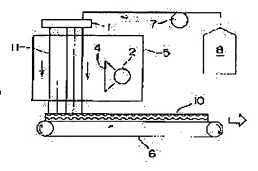
NAKAHARA YOSHIFUMI TSURUSHIMA AKIYASU

(54) WATER ABSORBING FIBER AND PRODUCTION THEREOF

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a water absorbing fiber without the localization and absence of the water absorbing component, having a high water absorbing performance and useful for a hygienic material, etc., by spinning a mixed aqueous solution containing a water soluble ethylenically unsaturated monomer, etc., under a specific condition, polymerizing and forming as a non-linear shape.

SOLUTION: This method for producing a water absorbing fiber having 30-120 fold absorbing performance to saline in weight ratio, 10-5000µm fiber diameter, and fiber length of ≥10 fold compared with the fiber diameter and ≤500mm, is to polymerize a mixed aqueous solution 11 containing at least a water soluble ethylenically unsaturated monomer such as acrylic acid, crosslinking agent such as ethylene glycol di(meth)acrylate, a spinning capability imparting agent such as a polyhydric alcohol and a photo radical polymerization initiator such as diethoxyacetophenone by irradiating ultraviolet rays from a lamp 2 of ultraviolet rays while spinning the above solution, collect the polymerized fibrous material in the state of spinning on a flat surface for completing the gelation, and form the fibrous material as a non-linear shape during the collection by utilizing a fluctuation of the fibrous material in a process of a falling during the spinning.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

25.07.2002

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

THIS PAGE BLANK (USPTO)
THIS PAGE BLANK (USPTO)

Japanese Publication for Unexamined Patent Application No. 18125/1998 (*Tokukaihei* 10-18125)

A. Relevance of the Above-identified Document

 $T': \mathcal{L}$

This document has relevance to all claims of the present application.

B. Translation of the Relevant Passages of the Document

[CLAIM 8]

A method of manufacturing a water-absorbing fiber, characterized by comprising the steps of:

radiating, while spinning a thread from a mixed aqueous solution, ultraviolet rays onto the mixed aqueous solution, so as to polymerize the mixed aqueous solution, the mixed aqueous solution including at least a water-soluble ethylenically unsaturated monomer, a cross-linking agent, a spinnability-giving agent, and an optical radical polymerization initiator;

collecting, on a plain surface, a fiber-shaped material polymerized in the form of the thread; and

shaping, in collecting the fiber-shaped material, the fiber-shaped material into a non-linear shape by using a wobble generated on the fiber-shaped material while the thread is falling.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

[Claim 10]

The method according to claims 8 or 9, wherein:

the fiber-shaped material is collected on the plain surface before polymerization by the ultraviolet rays is completed, and gelatification is completed while the fiber-shaped material remains in a shape taken when the fiber-shaped material is collected.

[MEANS TO SOLVE THE PROBLEMS]

The water-absorbing fiber of the present invention can be manufactured by radiating, while spinning a thread from a mixed aqueous solution, ultraviolet rays onto the mixed aqueous solution, so as to polymerize the mixed aqueous solution, the mixed aqueous solution water-soluble ethylenically including least а at monomer, а cross-linking agent, unsaturated spinnability-giving agent, and an optical radical polymerization initiator; collecting, on a plain surface, a fiber-shaped material polymerized in the form of the thread; and shaping, in collecting the fiber-shaped material, the fiber-shaped material into a non-linear shape by using a wobble generated on the fiber-shaped material while the thread is falling.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

[0023]

The water-absorbing fiber of the present invention can be manufactured, for example, by a method in which polymerization composition including the the water-soluble ethylenically unsaturated monomer caused to fall in the form of the thread from a nozzle or the like having a plurality of outlets, and polymerization reactions are initiated while the thread is falling, thereby producing a cross-linked copolymer. ... An especially is the method in which the preferred method polymerization composition including the water-soluble ethylenically unsaturated monomer is caused to fall in the form of the thread from a nozzle or the like having a plurality of outlets, and polymerization reactions are initiated while the thread is falling, thereby producing a cross-linked copolymer...

[0025]

The polymerization reactions are initiated using heat, ultraviolet rays, or the like, and a conventionally well-known initiator that reacts when subjected to the heat, ultraviolet rays, or the like. In order to polymerize fiber-shaped water-absorbing resin, it is preferable if a redox polymerization or an ultraviolet-ray polymerization is performed, because in these methods polymerization is

THIS PAGE BLANK (USPTO)

initiated quickly and is relatively easy to control. ...

[0026]

In so doing, because the fiber cannot be obtained easily if the spinnability of the polymerization compound is inferior, the fiber may be formed after the polymerization reactions have progressed to a certain degree. Alternatively, a spinnability-giving agent may be added to the monomer. ...

EXAMPLE 1

In 100 parts by weight of a partially neutralized acrylic acid solution (monomer concentration: 45 parts by weight) 73% of which was neutralized with sodium hydroxide, 0.05 part by weight of polyethyleneglycol (PEG200) diacrylate was dissolved as a cross-linking agent, 0.2 part by weight of polyethyleneoxide was dissolved as a spinnability-giving agent, and two parts by weight of 2-hydroxy-2-methyl-1-phenylpropane-1-one (product "DAROCUR", a product of Ciby-Geigy) were name: dissolved as an initiator. As a result, an aqueous solution for polymerization was prepared. This mixed aqueous solution was spinnable by pushing it out of a tip of a needle (inner diameter: 0.3mm) and causing it to fall one meter.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-18125

(43)公開日 平成10年(1998) 1月20日

(51) Int. Cl. ⁶	識別記号	庁内整理番号	FI					技術表示箇所
D01F 6/52			D01F	6/52				
A61F 13/46			A61F	5/44			H	
5/44			D01D	5/40	1			
13/15			D01F	6/16				
D01D 5/40				11/04				
		審査請求	未請求	請求	項の数11	FD	(全15頁)	最終頁に続く
21)出願番号	特願平8-188397		(71)出	願人	00000244	10		
					積水化成	品工業	株式会社	
(22) 出願日	平成8年(1996)6月	大阪市北区西天満二丁目4番4				番 4 号		
			(72)発	明者	林 康			
					奈良県奈	良市大	安寺7-1-	-33
			(72)発	明者	冬木 忠	敬		
					奈良県天	理市岸	田町602	
			(72)発	明者	東 孝			
					奈良県桜	井市大	字桜井585番	地 ローレル
					コート桜	井南706	6号	
			(72)発	明者	中原 良	史		
					奈良県奈	良市若	葉台2-11-	- 13
			(74)代	理人	弁理士	亀井 :	弘勝 (外1	1名)
								最終頁に続く

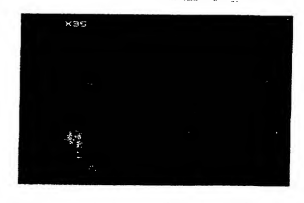
(54) 【発明の名称】吸水性繊維およびその製造方法

(57)【要約】

【課題】 吸収体の製造時または使用時に偏在や脱落がなく、しかも高い吸水性能を有する吸水性繊維およびその製造方法を提供することである。

【解決手段】 少なくとも吸水性樹脂成分および柔軟化成分とからなり、生理食塩水に対する吸収性能が重量比で30倍以上120倍以下であり、かつ前記柔軟化成分が繊維中に5~50重量%の割合で含有されている吸水性繊維、あるいは前記と同じ吸水性能を有すると共に、不規則な屈曲部を有し、非直線的形状を保持している吸水性繊維である。

図面代用写真



【特許請求の範囲】

【請求項1】少なくとも吸水性樹脂成分および柔軟化成 分とからなり、生理食塩水に対する吸収性能が重量比で 3 0倍以上120倍以下であり、かつ前記柔軟化成分が 繊維中に5~50重量%の割合で含有されていることを 特徴とする吸水性繊維。

1

【請求項2】生理食塩水に対する吸収性能が重量比で3 0 倍以上120倍以下であり、かつ不規則な屈曲部を有 し、非直線的形状を保持していることを特徴とする吸水

【請求項3】繊維径が10~5000μmである請求項1また は2記載の吸水性繊維。

【請求項4】繊維長が繊維径の10倍以上である請求項 $1 \sim 3$ のいずれかに記載の吸水性繊維

【請求項5】繊維長が繊維径の10倍以上で500mm 以下である請求項4記載の吸水性繊維

【請求項6】前記吸水性樹脂成分が、水溶性エチレン性 不飽和単量体の架橋共重合体からなる請求項1記載の吸 水性繊維。

【請求項7】柔軟化成分が、水および水とあらゆる比率 20 で混和する多価アルコールから選ばれる少なくとも1種 である請求項1記載の吸水性繊維。

【請求項8】少なくとも水溶性エチレン性不飽和単量 体、架橋剤、曳糸性付与剤及び光ラジカル重合開始剤を 含有する混合水溶液を曳糸させながら、これに紫外線を 照射することによって重合させ、この曳糸状態で重合し た繊維状物を平面上で収集し、その収集の際に曳糸落下 中の繊維状物のゆらぎを利用して非直線的な形状に成形 することを<u>特徴</u>とする吸水性繊維の製造方法<u>。</u>

【請求項9】複数の吐出口から曳糸状態で重合した繊維 30 状物が平面上で収集されるまでは、各繊維状物の各々が 互いに接触することがなく、しかも前記収集の際に曳糸 落下中の繊維状物のゆらぎを利用して非直線的な繊維状 物に成形することを特徴とする請求項8記載の製造方 法。

【請求項10】前記紫外線による重合が完結しない段階 で、前記繊維状物を平面上に収集させ、平面上への収集 時の形状を保持した状態でゲル化を完結させる請求項8 または9記載の製造方法。

【請求項11】平面上に収集した非直線的繊維状物を含 40 ・水率15~35%の状態で延伸することを特徴とする請 求項8ないし10のいずれかに記載の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、吸水性繊維および その製造方法に関し、より詳しくは、使い捨ておむつ、 生理用ナプキン、母乳パッド、失禁者用パッド、痔用パ ッド、外科用パッド等の体液吸収体、さらには種々の衛 生・医療材料、結露吸水シート、農園芸用保水材、土木 用止水材、メディカルシート、食品用鮮度保持材、食品 50

用ドリップ吸収材などの幅広い用途にそのまま又はシー ト状等に加工して使用される吸水性繊維およびその製造 方法に関する。

[0002]

【従来の技術】従来の吸水性樹脂は通常、粉末状であっ たため、これを用いた吸収体は、吸水性樹脂を何らかの 保持担体を用いてシート形状に二次加工して取扱い易く したものが殆どである。例えば、高吸水性樹脂を吸水紙 や親水性の不織布に挟持させたり、綿状パルプ(粉砕パ 10 ルプ) 層間に挟持させたり、あるいは綿状パルプと混合 した形態のものが知られている。

【0003】しかしながら、これらの吸収体は、製造時 や輸送時などの衝撃や振動などの外力によって内部に含 有された粉末状の吸水性樹脂が容易に移動して偏在や脱 落を生じやすく、吸水性樹脂を利用したメリットを充分 に発揮できないという問題がある。そこで、高吸水性樹 脂を吸水紙や親水性の不織布に挟持させる際に、接着剤 や熱可塑性不織布のヒートシールにより、あるいは水分 添加による樹脂粒子自身の接着力発現により、吸水性樹 脂を吸水紙などに固定・担持させることが提案されてい る。

【0004】しかしながら、吸水性能を充分とるために 吸水性樹脂を多く担持させると、吸水性樹脂の層がで き、この樹脂層はそれ自体で大きな接着力を有していな いので、曲げなどの外力に対して充分に樹脂粒子を固定 することができない。また、接着剤を用いて接着強度を 上げると、吸水性樹脂の吸水量や吸水速度が低下する。 また、綿状パルプ(粉砕パルプ)層間に吸水性樹脂を挟 持させたり、あるいは綿状パルプと吸水性樹脂を混合し た吸収体では、綿状パルプに熱可塑性繊維を混合してプ レスなどで成形する際に熱可塑性繊維を溶融させ強度の ある成形物を得ることが提案されているが、前記と同様 に、熱可塑性繊維との接着により吸水性樹脂の吸水量や 吸水速度が低下する。

【0005】さらに、吸水性樹脂を吸水紙や親水性の不 織布上で直接重合しシート状の一体物を作り、吸水性樹 脂の移動による偏在や脱落を防止することが提案されて いる。しかし、吸水紙などのシート基材上には物理的に あまり多くを重合できない。すなわち、大量の樹脂を重 合させると、外見上殆どシートと変わりなくなり、単位。 重量あたりの表面積が小さくなって、吸水速度が低下す

[0006]

【発明が解決しようとする課題】特開平1-26001 4号公報、特開平6-65810公報等にはポリアクリ ル酸系重合体を重合後、架橋した吸水性繊維が開示され ている。このように吸水性樹脂を繊維形状とすると、偏 在や脱落防止にも効果的な上、比表面積も大きくとれる ため、非常に有効である。

【0007】しかしながら、これらに開示された吸水性

繊維はいずれもその吸水性能が、生理食塩水を自重の3 0倍程度吸収する程度であり、粒状吸水性ポリマーと比 較してもその吸水性能が著しく劣る。そのため、吸収体 として用いるには、より多くの吸水性繊維を使用しなけ れば、従来品と同じ吸水能力を確保できないという問題 点を有していた。

【0008】また、これら吸水性繊維は通常、直線的な 形状をしており、そのまま切断して短繊維とした場合、 綿状パルプ等の他部材との間で滑りやすく、従来の粒状 品と同様に偏在や脱落が生じやすい。そのため、これら 従来の吸水性繊維では、繊維形状とした後、更に強制的 に捲縮を加える等の加工を加えることが報告されている が、製造工程が複雑になる上、繊維に加えられた屈曲は なめらかで規則的なものであるため、偏在や脱落の防止 効果は完全とは言えなかった。

【0009】一方、特公昭62-21366号公報に は、アクリル系モノマー液に水不溶化のために架橋剤を 混合して紫外線重合により吸水性樹脂を製造する方法が 開示されており、とくに繊維状に調整する場合には、モ ノマー分散液を増粘剤で増粘し、ついで紡糸口金から紡 20 糸し、紫外線照射下に暴露する旨が記載されている。ま た、DE3545250には、特定の増粘・曳糸性付与 剤をアクリル酸ナトリウム水溶液に添加し、前記のよう な紫外線重合法を使用して、直接、繊維状の吸水性樹脂 を得る方法が記載されている。

【0010】しかし、これらの方法で得られる吸水性繊 維は、曳糸落下中の繊維状物に紫外線を照射して重合を ほぼ完結させているために、得られる吸水性繊維は実質 的に直線的な形状を保持したものとなり、そのままでは 前記のように偏在や脱落が生じやすく、また捲縮加工な 30 どの後加工を必要とする。本発明は、偏在や脱落がな く、しかも高い吸水性能を有する吸水性繊維およびその 製造方法を提供することを目的とする。

[0011]

【課題を解決するための手段】上記課題を解決するため の本発明の吸水性繊維は、少なくとも吸水性樹脂成分お よび柔軟化成分とからなり、生理食塩水に対する吸収性 能が重量比で30倍以上120倍以下であり、かつ前記 柔軟化成分が繊維中に5~50重量%の割合で含有され ていることを特徴とする。

【0012】かかる本発明の吸水性繊維を使用すること により、従来の粒状吸水性樹脂が有していた偏在や脱落 の問題点及び従来の吸水性繊維が有していた吸水性能の 低さが解決される。また、本発明の他の吸水性繊維は、 前記と同じ吸水性能を有し、かつ繊維1本あたりに多数 の不規則な屈曲部を有し、単繊維に分離された状態でも 非直線的形状を保持していることを特徴とする。これに より、従来の吸水性繊維に比べて繊維同士の絡み合いが 多くなり、偏在や脱落の防止効果がよりすぐれたものに なる。

【0013】ここで、非直線的形状を保持していると は、部分的に直線的部位があっても、全体として非直線 的形状を保持していれば足りる。【本発明の吸水性繊維 は、少なくとも水溶性エチレン性不飽和単量体、架橋 剤、曳糸性付与剤及び光ラジカル重合開始剤を含有する 混合水溶液を曳糸させながら、これに紫外線を照射する ことによって重合させ、この曳糸状態で重合した繊維状 物を平面上で収集し、その収集の際に曳糸落下中の繊維 状物のゆらぎを利用して非直線的な繊維状物に成形する ことによって製造することができる。

【0014】具体的には、複数の吐出口から曳糸状態で 重合した繊維状物が平面上で収集されるまでは各繊維状 物の各々が互いに接触することがなく、しかも前記収集 の際に曳糸落下中の繊維状物のゆらぎを利用して非直線 的な繊維状物に成形する。その際、前記紫外線による重 合が完結しない段階で、前記繊維状物を平面上に収集さ せ、平面上への収集時の形状を保持した状態でゲル化を 完結させるのが望ましい。

【0015】これにより、簡単に非直線的形状を保持し た吸水性繊維を製造することができる。

[0016]

【発明の実施の形態】本発明において、生理食塩水と は、一般的に用いられているもので、0.9%塩化ナト リウム水溶液を意味する。また、生理食塩水に対する吸 収性能とは、生理食塩水吸収前の重量を1として、1時 間吸収させた後の重量が吸収前の何倍であるかによって 示す。

【0017】本発明の吸水性繊維は、吸水性樹脂成分を 主たる構成要素とする。吸水性樹脂成分としては、従来 公知の高吸水性樹脂成分なら天然高分子、合成高分子に 限らず利用可能であるが、繊維への加工のしやすさ及び 吸水性能から、合成高分子、好ましくは水溶性エチレン 性不飽和単量体の架橋共重合体であるのが好ましい。水 溶性エチレン性不飽和単量体としては、例えばアクリル 酸、メタクリル酸、クロトン酸、(無水)マレイン酸、 フマル酸、イタコン酸およびこれらの中和物から選ばれ る1種以上が挙げられる。特に好ましいのは、アクリル 酸、メタクリル酸およびそれらのナトリウム塩、カリウ ム塩、リチウム塩、アンモニウム塩から選ばれる1種ま 40 たは2種以上とからなる部分中和 (メタ) アクリル酸の 共重合体構造を含む架橋共重合体である。

【0018】上記部分中和(メタ)アクリル酸の中和度 は、通常カルボキシル基の20~95モル%、好ましく は20~75モル%であるのが適当である。また、本発 明では、上記以外の他の水溶性エチレン性不飽和単量体 を併用してもよい。他の水溶性エチレン性不飽和単量体 としては、例えば2ー(メタ)アクリロイルエタンスル ホン酸、2-(メタ) アクリロイルプロパンスルホン 酸、2-(メタ) アクリルアミド-2-メチルプロパン

スルホン酸、ビニルスルホン酸、スチレンスルホン酸等

のアニオン性単量体やその塩; (メタ) アクリルアミ ド、N-置換(メタ)アクリルアミド、2-ヒドロキシ エチル (メタ) アクリレート、2ービドロキシプロピル (メタ) アクリレート、メトキシポリエチレングリコー ル (メタ) アクリレート、ポリエチレングリコール (メ タ) アクリレート等のノニオン性親水基含有単量体; N, N-ジエチルアミノエチル (メタ) アクリレート、 N. N-ジメチルアミノエチル (メタ) アクリレート、

N, N-ジメチルアミノプロピル (メタ) アクリレー

ト、ジメチルアミノプロピル (メタ) アクリルアミド等 10

のカチオン性単量体やその四級化物等があげられる。 【0019】これらの他の水溶性エチレン性不飽和単量 体については、その使用量の合計が全体の50重量%以 下であるのが好ましい。架橋共重合体とは、エチレン性 不飽和単量体の重合体同士が架橋剤により結びつき、網 目構造を形成する重合体をいう。使用可能な架橋剤とし ては、例えば吸水性樹脂の高分子鎖間を交叉反応によっ て結合し、水不溶性を付与することが出来るモノマーな いしはオリゴマー化合物であれば特に限定されず、分子 内に二重結合を2個以上有する架橋性単量体成分、ある 20 いは分子内に前記反応性官能基を2個以上有するもの, 或は前記2者の官能基をそれぞれ有するもので、モノマ ーを中和した混合水溶液に対しある程度の溶解性を示す モノマーもしくはプレポリマー (オリゴマー) 成分であ れば何れのものも使用可能であり、例えばアクリロイル 基: CH2=CHCOO-, メタアクリロイル基: CH2 =C (CH₃) COO-、アクリルアミド基: CH₂=C H-CONH-、マレイン酸ジエステル基:-OCOC H=CH-COO-、アリル基: CH2=CH-CH 2-、ビニルエーテル基: CH2=CH-O-、ビニルチ 30 オエーテル基:CH2=CH-S-、ビニルアミノ基: CH2=CH-NH-、グリシジル基等の官能基を有す

イ) (メタ) アクリロイル基を有するもの:エチレング リコールジ (メタ) アクリレート, ジエチレングリコー ル (メタ) アクリレート、ポリエチレングリコール(メ タ) アクリレート, プロピレングリコールジ(メタ) ア クリレート, ポリプロピレングリコール (メタ) アクリ レート, グリセリンジ (メタ) アクリレート, グリセリ ントリ (メタ) アクリレート, ペンタエリスリトールジ 40 (メタ) アクリレート、ペンタエリスリトールトリ (メ タ) アクリレート、トリメチロールプロパントリ(メ タ) アクリレート, トリアクリロイルオキシエチルフォ スフェート, ジメタクロイルオキシエチルフォスフェー ト、エチレングリコールジグリシジルエーテル(メタ) アクリル酸付加物、プロピレングリコールジグリシジル エーテルアクリル酸付加物、トリプロピレングリコール ジグリシジルエーテルアクリル酸付加物、トリメチロー ルプロパントリグリシジルエーテルアクリル酸付加物、 ポリエチレングリコールジグリシジルエーテル(#20 50

る化合物が挙げられる。具体的には、

0) アクリル酸付加物, ポリエチレングリコールジグリ シジルエーテル(#400)アクリル酸付加物,

ロ) アクリルアミド基を有するもの:N, N'ーメチレ ンビス (メタ) アクリルアミド

ハ) アリル基を有するもの:ジアリルオルソフタレー ト,ジアリルイソフタレート,ジアリルマレート,ジア リルテレフタレート, トリアリルシアヌレート, トリア リルイソシアヌレート,トリアリルフォスフェート,ト リメチロールプロパンジアリルエーテル, ペンタエリス リトールトリアリルエーテル, ジアリルジメチルアンモ ニウムクロライド、ジエチレングリコールジアリルエー テル、テトラアリルポリメリテート、トリアリルトリメ リテート,マレイン酸ジアリル,ジアリルアミン,トリ アリルアミン, テトラアリルオキシエタン

ニ) グリシジル基を有するもの:エチレングリコールジ グルシジルエーテル、ジエチレングリコールジグリシジ ルエーテル、ポリエチレングルコールジグリシジルエー テル、プロピレングリコールジグリシジルエーテル、ポ リプロピレングリコールジグリシジルエーテル,ネオベ ンチルグリコールジグリシジルエーテル、1、6-ヘキ サンジオールジグリシジルエーテル、アジピン酸ジグリ シジルエステル、ポリテトラメチレングリコールジグリ シジルエーテル、トリメチロールプロパンジグリシジル エーテル、トリメチロールプロパントリグリシジルエー テル,グリセリンジグリシジルエーテル,グリセリント リグリシジルエーテル, トリグリシジルトリス (2-ヒ ドロキシエチル) イソシアヌレート, ジグリセロールポ リグリシジルエーテル、ペンタエリスリトールポリグリ シジルエーテル、ポリグリセロールポリグリシジルエー テル、ソルビトールポリグリシジルエーテル、フタル酸 ジグリシジルエステル、ヘキサヒドロフタル酸ジグリシ ジルエステルが挙げられる。

【0020】架橋剤の使用量はモノマーに対して0.0 01~10重量%、好ましくは0.01~5重量%であ る。0.001重量%未満では架橋密度が低すぎて吸水 時の吸水性樹脂が弱く、べたつきが激しかったりノリ状 となる。また10重量%を超えると、架橋密度が高すぎ 吸水能力が著しく減少すると共に、非常に脆いゲル体と なってしまう。

【0021】前記柔軟化成分としては、例えば繊維を構 成する樹脂成分にしなやかさを付与し、樹脂成分と十分 によく混和し吸水性能を大幅に妨げないものであれば、 いかなるものでも使用可能であるが、好ましくは水、水 とあらゆる比率で混和する多価アルコールなどがあげら れる。具体的には、例えば水、グリセリン、エチレング リコール等の単独またはその2種以上の混合物が好適に 使用される。多価アルコールを使用する場合は水と併用 するのが特に好ましい。

【0022】前記柔軟化成分の含有量は、吸水性繊維の 総量に対して5~50重量%、好ましくは5~30重量

%である。柔軟化成分が5重量%未満では、繊維は非常 に脆く折れやすくなり、必要なしなやかさが得られず、 逆に50重量%を超えると、繊維にベタツキなどが生じ やすく強度も弱くなるため、いずれも実用には適さな

【0023】本発明の吸水性繊維は、例えば、水溶性= チレン性不飽和単量体を含む重合組成物を複数の吐出孔 を有するノズル等から曳糸状態で落下させ、落下過程で 重合反応を開始させ架橋共重合体とする方法、(アクリル 繊維 (ポリアクリロニトリル) をアルカリ等で処理し表 10 面部分を鹸化してアクリル酸のアルカリ金属塩重合体と する方法、ポリアクリル酸やアクリル酸と無水マレイン 酸との共重合体に架橋剤を混合し熱により架橋する方法 などによって製造することができる。一特に、水溶性エチ レン性不飽和単量体を含む重合組成物をノズル等から曳 糸状態で落下させ、落下過程で重合反応を開始させ架橋。 共重合体とする方法が、重合物の吸水性能を上げやすい 上、重合完結時に不規則な屈曲部を有する非直線的形状 を形成しやすいので、好ましい。

【0024】とくに、曳糸落下重合法を用いると、得ら、20 れる吸水性繊維の表面にその繊維方向に沿って縦皺が多 くできやすいため、それだけ吸水性繊維の表面積が増大 し、吸水性能の向上を図ることができる。このような皺 は、曳糸落下状態において繊維の表面と内部とで重合反 応速度が異なるためや、繊維内水分の蒸発速度の部分的 な違いにより繊維に収縮が起きるためと推測される。

【-0-0-2-5】 重合反応は、熱や紫外線等とそれらに反応 する従来公知の開始剤、特に光ラジカル重合開始剤を用 いて開始させればよいが、繊維状の吸水性樹脂を重合す るためには、重合の立ち上がり速度が速くかつ制御が比 30 較的容易なレドックス重合や紫外線重合を行うのが好ま しい」また、中・低温熱重合に用いる熱重合開始剤を用 いて熱重合を行うことも可能である。なかでも紫外線と 光ラジカル重合開始剤を用いて行うのが、高速に開始反 応を引き起こすことができ且つ制御が容易なため特に好

【0026】その際、重合組成物の曳糸性が劣ると、繊 維が得られにくいので、ある程度重合反応を進めた状態 で曳糸させ繊維状にしても良いし、曳糸性付与剤をモノ マーに添加しても良い。)曳糸性付与剤としては、例えば 40 内径0.30mmのノズルの先から押出しすることにより50cm 以上の曳糸性を有するものが好ましい。使用可能な曳糸 性付与物質としては、例えば非イオン性もしくは弱イオ ン性高分子化合物、具体的にはヒドロキシエチルセルロ ース、ポリアクリルアミド、部分アニオン化ポリアクリ ルアミド、ポリエチレンオキサイド、ポリアクリル酸エ ステル、ポリメタクリル酸エステル、部分カチオン化ポ リメタクリル酸エステル、部分カチオン化ポリアクリル 酸エステル、ヒドロキシプロピル化グァーガム、ラムザ ンガム等が挙げられる。

【0027】一般には、強イオン性の曳糸性付与剤は、 ポリアクリル酸塩系吸水性樹脂の製造においてアクリル 酸の中和液成分との相互作用から十分に膨潤せず、イオ ン性が強くなるほど必要とする曳糸効果が現れにくくな るため好ましくないが、曳糸性付与剤のイオン性につい ては、高分子中に導入されているイオン性官能基の種類 及び量と、導入されている高分子自体の分子量などの相 互作用によって曳糸性付与剤自体のトータルのイオン性 が現れるのみならず、水溶性エチレン性不飽和単量体の 混合水溶液中の他の組成との相性も更に影響し、必ずし もイオン度のみによって相性を決定できずトータルの尺 度が存在しない。従って一応の目安としては変性率が3 0%以下のものが好ましいが、これに限定されるもので はなく、官能基のタイプによっては強イオン性とされる ものでも十分使用できるものもある. また、イオン性高 分子化合物ではアミド基を一部加水分解したり第三ない し第四アンモニウム塩化された (メタ) アクリル酸エス テルが共重合された変性ポリアクリルアミド、第三ない し第四アンモニウム塩化されたカチオン化ポリ (メタ) アクリル酸エステルが挙げられる。また、これら高分子 化合物は分子量が大きいものほど少量で曳糸効果が現れ る。それら高分子化合物の分子量の一つの目安としては 100万以上のものが好ましいがそれ以下であっても添 加量の増加により所望の効果を発揮させることが可能で ある. また、水溶性多糖類等水酸基を多数有する高分子 化合物ではホウ砂や四ホウ酸ナトリウムによってその高 分子間に化学結合を生じせしめることにより高分子化、 ゲル化によって曳糸性を向上させることも可能であるが 原料の混合系および製造工程が煩雑になるだけでなくコ スト的にもアップする。

【0028】ヒドロキシプロピル化グァーガムは変性グ ァーガムでありプロピル基置換度が 0.3~0.6のも のが膨潤速度、曳糸性等ハンドリング性の点で好まし い、曳糸性付与剤は単量体水溶液に対して少量、通常、 単量体100重量部に対し3重量部以下で増粘および曳 糸効果 (特に曳糸効果) を示すことができる。また、使 用する曳糸性付与剤の分子量は大きい方が好ましく、分 子量が小さくなると少量では曳糸効果を示すことができ なくなる。

【0029】本発明の吸水性繊維は、繊維1本あたりに 多数の不規則な屈曲部を有し、非直線的形状を保持して いる。ここで、不規則な屈曲部とは、繊維の1本1本が 直線状ではなく、不規則な折れ曲がり状のカーブを有し ている状態をいい、単離した1本1本の繊維は2次元的 或いは3次元的な広がりをもった状態で安定している。 このような不規則な屈曲部は、捲縮加工により形成され る規則的な曲線部と異なり、その曲がり方に規則性が無 く、繊維の一本ごとに全く異なる曲線パターンを有して いる (後述の実施例1で得られた吸水性繊維を示す図1 を参照)。

【0030】繊維は一本一本が容易に分離される状態でも、2本以上が部分的に合着していて分離できない箇所がある状態でも良い。後者の場合は、繊維が合着部を中心として分枝状や放射状など、より複雑な形状を取りやすいため、偏在や脱落の防止の上では好ましい効果をもたらす。しかしこの場合、繊維の合着した部分でその全体としての径が5000μmを越えることは、後述のように好ましくない。

【0031】また本発明で用いられる吸水性繊維は、部分的にこぶやくびれがあり、繊維径が局部的に異なって 10 いるものが好ましい。前記した繊維の形状的特徴は繊維形成後、二次加工により付与されても良いが、重合と同時に繊維形成する場合には、重合反応の進行が完全に終了する前に、繊維に必要な形状を与え、そのまま重合を完結させる方法が、二次加工の手間もかからず、与えた形状の保持性にも優れるため好ましい。

【0032】例えば、前記したように曳糸落下中に重合を開始させ、形成された繊維状の重合体をコンベアベルトなどの平面上に収集・展開する重合法において、外力を一切加えずに自然に繊維を落下する際に繊維に生じる20「ゆらぎ」(あるいは不規則な振れ)を利用して、繊維に多数の不規則な屈曲部を形成することができ、非直線的形状が賦形される。前記ゆらぎは、例えば曳糸落下させる重合槽内の気体(空気、窒素等)を適度に乱れさせることによって発生する。このような気体の乱れは、例えば、重合槽内の熱による上昇気流の発生などによって起きると考えられる。

【0033】また、曳糸落下中の繊維状物が合一しないほどに重合反応が進んだ状態で、横から空気を当てる、曳糸させるノズルを振るなどによってもゆらぎを与えることができる。本発明の吸水性繊維を製造するには、前述のように、複雑な中間工程を省略してモノマーから繊維状物までを一括で製造する方法として、重合反応の立ち上がり速度が速く、且つその制御が容易な紫外線重合法を利用するのが好ましい。

【0034】本発明の製造方法を、図1を参照して具体的に説明すると、モノマーなどを配合した混合水溶液はタンク8からポンプ7によってノズル1に送られ、ノズル1から繊維状にベルトコンベヤー6などの平面状受け側に曳糸落下させる。この落下途中のモノマー混合水溶 40液11に、紫外線ランプ2から紫外線を照射して重合反応を開始・継続させる。この時重合反応を始めた曳糸中のモノマー混合水溶液は、反応進行と共にその落下形状でゲル化し、受け側で展開され非直線形に成形される。適当な重合速度であれば重合途中の繊維状物が受け側に落下展開後、その丸形の横断面形状を保持でき、且つそれら繊維状物を曳糸落下させる重合槽5内の空気を適度に乱れさせ、更に揺らぎによって受け側平面上に非直線的に展開成形される。この時重合速度が速すぎると展開時点での繊維形状及び断面の丸形保持は容易であるが、50

紫外線重合の特徴(紫外線の起源側から反応が進行し、 この場合には繊維状物の表面から内部へと重合は進行 し、開始剤濃度が高いほど重合速度の勾配は表面側が高 くなる。)から繊維の表面近辺のみの重合が樹脂内部に 比較して著しく進行し、内部への紫外線の透過を阻害す ることによって実質的に樹脂全体としての反応がほぼ終 了してしまい、樹脂全体としての重合バランスが崩れ残 存モノマーも高い割合で生じてしまうおそれがある。逆 に重合速度が遅すぎると受け側に展開された繊維状物同 志が重合不十分で容易に一体化し断面の丸形も変形し、 展開時に繊維形状を維持できないばかりでなく各繊維が 団塊となり繊維状物として利用できなくなるおそれがあ る。

【0035】ここで反応途中の繊維状物を受け側にランダムに展開し、且つ繊維状物同士が接着することを防ぎつつ熱や紫外線及び暗反応によって更に残重合反応を続けることにより、各繊維がそれぞれ縮れがかかった様な状態で賦形される。従って本製造方法に於けるゆらぎとは、前述したように曳糸重合途中のポリアクリル酸重合体のいわゆる振れを利用して重合途中のものに賦形して反応を更に進めるので、最初からそのような形で重合したのと同様の状態に近くなる。

【0036】曳糸中のモノマー混合水溶液11の重合反 応速度は吐出口からのモノマー混合水溶液の落下速度、 ノズル内径、紫外線ランプの強度、数及び種類等の物理 的条件やモノマー混合液組成(重合開始剤、架橋剤、モ ノマー濃度等)を調整することでをコントロールでき る。紫外線ランプ2についてはランプ2の温度調整が重 要である。ランプ2の発光効率を最適に維持するために は一定温度範囲内にランプ2の温度を保つ必要があり、 一般的にはエアーによる空冷が用いられている。しかし ながら、そのエアーにより曳糸落下中の繊維状物が大き く流され構造物同士が合一すると必要以上に太い繊維に なってしまうばかりでなく、重合反応も未完結となり求 めている繊維状物が得られない。これを防ぐためにラン プ前面に石英ガラス製の紫外線透過遮風板 4 を設けるの が好ましい。また、ノズルの吐出孔の間隔は、孔中心間 で2~20mmより好ましくは4~15mmである。最適間 ·隔は主にノズルの孔径とランプ強度及び孔からの吐出ス ピードに影響され、曳糸中の重合反応が速く進行するも のほど孔間隔を小さくすることが可能となる。 20mmを 超えると合一の恐れはまず無くなるが、如何に重合可能 な太さまで繊維を太くしても生産効率が極めて悪くなっ てしまう。反対に2mmよりも狭くすると如何に細い繊維 状で吐出しようとも曳糸中の繊維のぶれで合一し好まし 状態のものが得られない。

【0037】上述したようにモノマー混合水溶液11を 直接繊維状に重合・成形しながら、実質的な重合が完結 するまでにそれらの繊維状重合物を展開・非直線形状に 50 成形することによって、

- A) モノマーから原料樹脂を製造する工程、
- B) 樹脂を繊維状に成形・加工する工程

の2工程を一挙に行えるばかりでなく二次化工的な縮れ も付与することができる。従って各工程で各々必要とす る製造設備及びメーカー間の輸送が不要になりエネルギ 一的、時間的節約と環境への負荷低減となる。また、で きあがった製品は従来品に比較して吸水量が多く強度も 強い。また、縮れが掛かっているのでそのまま他の繊維 との均一混合・分散も容易に行える。

【0038】更に、本発明では重合終了後の含水率15~35%の状態で繊維状物を延伸することによって径を細くすることも可能である。繊維状物の賦形がほぼ終了し含水率が上述の範囲にあるものは、延伸処理によってもその非直線的形状が完全に消去されることがなく縮れ形状を維持することが可能である。また、繊維状物の表面に皺を生じさせ成形しているので、遥かに表面積が広い。

【0039】紫外線ランプ2としては、光ラジカル重合 を開始させるのに有効な180~450nmの波長光を照 射可能であれば、メタルハライド、高圧水銀、低圧水 銀、キセノン等何れのタイプでもかまわないが、入手の 容易さ、ランプコスト、ランプ出力、ランプ発光長から メタルハライド、高圧水銀、低圧水銀のうち何れかが好 ましい。ランプには有電極と無電極の2タイプがあり各 々特徴を有しているが、紫外線を照射するという点では 本質的に変わりはなくどちらでも構わない。高出力ラン プになるとその排熱が大きく水冷もしくは空冷によって ランプ本体の過熱を防止しなければならない。冷却方法 としては、二重管水冷式は構造が複雑なため機器コス ト、メンテナンスが面倒であるばかりでなく水層によっ 30 て、紫外線強度の低下を招くなどの理由から空冷式が好 ましい。また、空冷式では排出方式、吸引方式何れでも かまわないが、曳糸中のモノマー混合液に対して側面か ら空気の大きな流れがあるとベルト上で収集する前に曳 糸落下中の各繊維状物が接触することによって、好まし くない一体化が生じるのでランプハウスの前面に石英ガ ラス製の遮風板を設ける。用いる石英ガラスはできるだ け短波長の光を透過するものが好ましく、180~45 Onmの光を80%以上透過するものが好ましい。ランプ 出力は生産速度・生産量によって左右され被照射物に対 40 し30mW/cm[®]以上の照射強度が得られるものならば 特に限定されない。また、照射機器の小型化、制御の容 易さ、入手の便から80W/cm以上(例えば80、1 20、160、240W/cm等) のランプが好まし く、必要な線量に応じ線光源のランプ本数を複数本にす ることが可能である。

【0040】紫外線照射は、被照射物に対し30mW/cm²以上の照射強度が得られる照射方法であれば特に限定はされないが、被照射物の吐出制御の容易さ(吐出量、吐出幅、吐出厚み等)、照射均一性、機器の小型

化、メンテナンス等から曳糸落下中の被照射物に対し側面から照射するのが好ましい。又、照射面は片面、両面など何れでも構わない。繊維状物の吐出量によって適したものを使用する。

【0041】前記ノズル1は、所定の内径孔を所定の数

有する物であれば特に限定されない。吐出される繊維の

径を特に細くするために吐出孔縁辺部からエアー等を吹き出し延伸することも可能である。延伸のための装置は、繊維状物を延伸できるものであれば特に限定されず、例えばベルトコンベアなどの平面上に収集された繊維状物を押さえロール等で一方を固定し、他方から捲き取り機などの引き取り機との組み合わせが例示できる。 【0042】本発明の吸水性繊維は非直線的な繊維形状を保持しており、実質的に力を加えない状態で繊維が直線でないか、曲がった形状に成形されているものであり、直線状に引っ張っても、力を除くと元の非直線形に戻る性質を有する。本発明における光ラジカル重合開始剤とは、紫外線を受けてラジカルを生じ、立ち上がりよ

【0043】曳糸状態で重合した繊維状物を収集する平面とは、平らな板状であるものには限らず、メッシュベルトのように孔が多数開いていて通気性が良好なものであっても構わない。吸水性繊維に形成されることのある前記皺は肉眼では直接確認することはできないが、繊維の長さ方向に沿って窪み状に形成されており、表面から V字型に数μπ程度の窪んだ溝である。

く重合反応を開始させる能力があれば特に限定されな

20 い。ここでいう紫外線とは180~450 nmの波長域

のものを指す。

【0044】前記ゆらぎとは平面上に収集されるときにある決まった一点に落下するのではなく、落下点がばらついていることを示す。そのバラツキは規則、不規則何れであっても構わない。光ラジカル重合開始剤としては、基本的に水素引き抜きタイプよりも開裂タイプのものが好ましい。開裂タイプは上記モノマー混合水溶を紫外線により曳糸状態で重合するに際して重合速度(特に反応の立ち上がり)、混合水溶液中での温度安定性、モノマー混合水溶液への溶解性を満足する。

【0045】本発明で使用可能な光ラジカル重合開始剤としては、例えば、アセトフェノン誘導体、ベンゾイン40 誘導体、アシルフォスフィンオキサイド化合物および過酸化物からなる群から選ばれる少なくとも1種が好ましい。前記アセトフェノン誘導体としては、例えばジエトキシアセトフェノン、2ーヒドロキシー2ーメチルー1ーフェニルプロパンー1ーオン、ベンジルジメチルケタール、1ーヒドロキシシクロヘキシルーフェニルケトン、1ー(4ーイソプロポフェニル)ー2ーヒドロキシー2ーメチルプロパンー1ーオン、オリゴ〔2ーヒドロキシー2ーメチルプロパンー1ーオン、オリゴ〔2ーヒドロキシー2ーメチルー1ー〔4ー(1ーメチルビニル)フェニル〕プロパノン〕、メチルベンゾイルホルメート等50 があげられる。

【0046】前記ベンゾイン誘導体としては、例えばベンゾインメチルエーテル、ベンゾインエチルエーテル、ベンゾインイソプロピルエーテル等があげられる。前記アシルフォスフィンオキサイド化合物としては、例えば2,4,6ートリメチルベンゾイルジフェニルフォスフィンオキサイド、ビス(2,6-ジメトキシベンゾイル)-2,4,4ートリメチルペンチルフォスフィンオキサイドなどがあげられる。

【0047】前記過酸化物としては、例えば3,3',4,4'ーテトラー(tーブチルパーオキシカルボニル)ベンゾフェノンなどがあげられる。かかる光ラジカル重合開始剤は、水溶性エチレン性不飽和単量体の100重量部に対して0.3~5.0重量部の割合で配合するのが適当である。本発明の繊維状物はそのままでも十分利用できるが、製造工程中に延伸処理を施し更に細くしたものも使用することができる。延伸をした場合には5倍まで特に3倍までが好ましい。5倍を越す延伸は延伸中に繊維状物の不特定部位の切断を招く。

【0048】上記の紫外線照射によって反応させる水溶 20性モノマー混合水溶液の温度は、5~90度、好ましくは20~70度とするのがよい。5度に満たない場合には混合水溶液が凝固したり組成の一部が析出する場合がある。90度を超えると重合の反応速度が速くなるメリットがあるものの、保温のためのコストアップのほうがより大きくなり好ましくない。

【0049】延伸は、含水率15~35%の繊維状物に行うのが好ましい。繊維状物の含水率が15%未満では繊維の伸びが小さく延伸処理によって繊維が切断したり局所的な伸びの発生による径の斑が生じて好ましくない。また、含水率が35%を超えると伸びは大きくなるが、賦形が不十分であるのでできあがったものは直線的なものに近くなってしまう。ここで、含水率とは、90℃で20分間乾燥したときの水分揮発量をいい、下式で計算する。

【0050】〔(乾燥前重量-乾燥後重量)/乾燥前重量)×100(%)

本発明の方法では、曳糸状態にある水溶液の重合において紫外線重合を用いているので、原料であるモノマーから一気に短時間で且つ連続的に繊維状物を製造できるた 40 め、生産効率が極めて高い。更に重合反応の制御及びその応答が容易で素早い紫外線重合法の特徴を活かして、生産時の立ち上がりと終了時の原料ロスが少なくなり、コスト的にも環境への負荷の点でもメリットが大きい。後工程で他の合成繊維などと複合化する際に必要となるクリンプ処理を別工程で施す必要がなく、一般的な熱重合系に比較してシンプルな工程で装置も小さくエネルギーロスも小さい。

【0051】また、できあがったものは従来品に比較して吸水量が多く強度もあり経済的である。さらに、同様 50

な反応系を熱重合系で組んだ場合に設備が大型化するのに比較して、極めてコンパクトに仕上げることができる。本発明の吸水性繊維は、繊維径の平均が10~5000μmの範囲にあるのが好ましい。繊維径の平均がこの範囲より小さい場合、製造時に繊維の切断等によるトラブルが発生しやすくなる他、紡糸時の生産効率が悪化しやすい。また繊維径の平均が前記範囲より大きくなると、ごわついたものになり風合いが低下する他、繊維中心部までの吸水に時間がかかり、十分な性能が得られにくくなる。

【0052】また、吸水性繊維の繊維長は、脱落防止などの繊維とする上での利点を得るためには、繊維径の少なくとも10倍の長さであることが好ましく、20倍以上であることがより好ましい。繊維長の上限は特に限定されないが、吸収体の製造に従来の粒状品に使用されるのと同様の散粒機を用いるならば、散粒機にかかりやすいように繊維の平均長が500mm以下、より好ましくは300mm以下であることが好ましい。なお、ここでいう繊維長とは、繊維の両端を引っ張って、一直線上に展開したときの端から端までの長さを示している。

[0053]

【実施例】次に、実施例および比較例をあげて本発明の吸水性繊維を詳細に説明するが、本発明の吸水性繊維は、以下の実施例のみに限定されるものではない。 (実施例1

73%が水酸化ナトリウムによって中和された部分中和アクリル酸の水溶液(モノマー濃度45重量%)100重量部に架橋剤としてポリエチレングリコール(PEG200)ジアクリレート0.05重量部、曳糸性付与剤としてポリエチレンオキサイド0.2重量部、開始剤としてプリエチレンオキサイド0.2重量部、開始剤として2ーヒドロキシー2ーメチルー1ーフェニルプロパンー1ーオン(チバ・ガイギー社製の商品名「DAROCUR」)2重量部を溶解・調整し重合用の水溶液とした。この混合水溶液は内径0.3mmの針先から押出しし1m落下で曳糸可能であった。

【0054】この混合水溶液の液温を20℃に調整してノズル(孔内径0.97mm、孔数20)から曳糸落下(1m)させ、落下途中の側面(繊維の流れ方向とは90度の角度)より高圧水銀ランプ(80W/cm)にて照射し、繊維状に重合させた。照射時間は2秒間であった。曳糸落下中の繊維状物をベルトコンベア上に展開して縮れを賦形し、重合反応終了後110℃で2分間乾燥した。できあがった吸水性繊維の径は150μm前後で、含水率が8重量%であった。この吸水性繊維の1本1本はいずれも不規則な屈曲部を有しており、ところどころにこぶ状や、くびれ状の部位が認められた。この吸水性繊維の生理食塩水に対しての吸水能力を測定したところ42倍であった。

【0055】ついで、この繊維を切断ピッチ約10mmのシュレッダーにかけ吸水性短繊維を得た。得られた吸

水性短繊維は不規則な屈曲部を有する繊維で、その30 本をランダムに取り出しその繊維長の平均を求めたとこ ろ25.8mmであった。得られた吸水性短繊維の走査 型電子顕微鏡写真 (倍率:35倍)を図1に示す。次 に、得られた吸水性短繊維を用いて下記の固定度テスト を行い、吸水性繊維の偏在や脱落の度合いを調べた。 固定度テスト1 (製造ライン)

実施例1で得た短繊維10gを、これと等重量の綿状パ ルプと十分に均一になるよう混合したのち、この混合物 を底部に100メッシュのふるいをはめた直径100m 10 mの円筒容器の底部に平坦に敷き詰めた。その円筒容器 に試験管用バイブレーターにより振動を加えながら円筒 容器の底部側から5リットル/分の能力の吸引ポンプで 1分間吸引した。その結果、パルプと吸水性短繊維との 分離はほとんど認められなかった。また吸引により脱落 する成分には特に偏りは見られなかった。

固定度テスト2 (使用時)

固定度テスト1で得られた吸水性短繊維とパルプとの混 合物を吸水紙で挟んで約5 OKg/cm² でプレスし吸収体を 得た。これを左右交互に各々20回捻って吸水性短繊維 20 の移動および偏在の度合いを観察した。その結果、シー トの型くずれはは起こったが、樹脂の移動や偏在は特に 認められなかった。

比較例1

積水化成品工業(株)製の粒状吸水性樹脂「アクアメイ トAQ-200B」の10gを、これと等重量のパルプ と十分に均一になるよう混合したのち、この混合物を前 記固定度テスト1で用いたと同じ円筒容器の底部に平坦 に敷き詰め、固定度テスト1と同様にして円筒容器の底 部側から吸引ポンプで1分間吸引した。その結果、吸引 30 により脱落する成分には明らかに吸水性樹脂粒子の割合 が高かった。また、パルプと粒状吸水性樹脂との分布を 調べると吸水性樹脂が混合繊維の下層に偏っているのが 認められた。

【0056】さらに、前記「アクアメイトAQ-200 B」10gを、これと等重量のパルプと十分に均一に混 合したのち、この混合物を前記固定度テスト2と同様に して、吸水紙で挟んで約50Kg/cm[®]でプレスし吸収体を 得た。これを左右交互に各々20回捻って樹脂の移動・ 偏在の度合いを観察した。その結果、捻りにより移動・ 偏在する成分には明らかに吸水性樹脂粒子の割合が高 く、パルプと粒状吸水性樹脂との分布を調べると吸水性 樹脂が吸水紙と混合物との間に偏っているのが認められ た。

実施例2

ポリエチレングリコール (PEG200) ジアクリレー トロ. 05重量部に代えて、ジエチレングリコールジグ リシジルエーテル 0.03重量部を用いた以外は実施例 1と同様にして重合および乾燥を行い吸水性繊維を得

率が8重量%であった。この吸水性繊維の1本1本はい ずれも不規則な屈曲部を有しており、ところどころにこ ぶ状や、くびれ状の部位が認められた。この吸水性繊維 の生理食塩水に対しての吸水能力を測定したところ80 倍であった。

実施例3

実施例2と同様に配合したモノマー水溶液を、内径1.7 mmのノズルから曳糸落下させながら、落下途中の側面よ り高圧水銀ランプ (80W/cm) にて2秒間照射し重 合反応させた。重合を行い、長繊維状に曳糸した重合物 を落下地点にて展開したのち、110℃で1分間乾燥し て、繊維径580μm、水分含量が35重量%の吸水性 繊維を得た。この吸水性繊維の1本1本はいずれも不規 則な屈曲部を有した柔軟な繊維であり、ところどころに こぶ状やくびれ状の部位が認められた。この吸水性繊維 の生理食塩水に対しての吸水能力を測定したところ40 倍であった。

比較例2

73%が水酸化ナトリウムによって中和された部分中和 アクリル酸の水溶液(モノマー濃度35重量%)100 重量部に架橋剤としてポリエチレングリコール(PEG 200) ジアクリレート0.05重量部、曳糸性付与剤 としてポリエチレンオキサイド0.2重量部、開始剤と して2ーヒドロキシー2ーメチルー1ーフェニルプロパ ンー1ーオン2重量部を溶解・調整し重合用の水溶液と した。この混合水溶液を20℃に調整して実施例1と同 様に重合反応させた。長繊維状に曳糸落下中の繊維状物 をベルトコンベア上に展開して縮れを賦形したあとは乾 燥工程は通さずに吸水性繊維を得た。出来上がった吸水 性繊維の径は190μm前後で、含水率が55重量%で あった。この吸水性繊維の1本1本はいずれも不規則な 屈曲部を有した非常に柔軟な繊維であったが、ベタツキ があるほか1本1本の繊維の強度が低いため、そのまま 吸水性繊維として利用することができなかった。

実施例4

73%が水酸化ナトリウムによって中和された部分中和 アクリル酸の水溶液(モノマー濃度45重量%)100 重量部に架橋剤としてジエチレングリコールジグリシジ ルエーテル0.04重量部、曳糸付与剤としてポリアク リルアミドロ. 2重量部、開始剤としてベンジルジメチ ルケタール2重量部を溶解・調整し重合用の水溶液とし た。この混合水溶液を内径0.63mmのノズルから曳 糸落下させた以外は実施例1と同様に重合反応・展開・ 乾燥を行い吸水性繊維を得た。できあがった吸水性繊維 の径は80μm前後で、含水率が7重量%であった。更 にこの吸水性繊維を、水とグリセリンの1:1混合液に 一旦浸漬し、110℃で5分間乾燥して、水分含量8重 量%およびグリセリン含量8重量%の吸水性繊維を得 た。この吸水性繊維の1本1本はいずれも不規則な屈曲 た。この吸水性繊維の繊維径は150μm前後で、含水 50 部を有した柔軟な繊維であり、ところどころにこぶ状や

くびれ状の部位が認められた。この吸水性繊維の生理食塩水に対しての吸水能力を測定したところ50倍であった。またこの繊維を110℃で2分間さらに乾燥させると、水分含量が5重量%、グリセリン含量7重量%の吸水性繊維となったが、柔軟性は失われていなかった。実施例5

73%が水酸化ナトリウムによって中和された部分中和アクリル酸の水溶液(モノマー濃度45重量%)100重量部に架橋剤としてエチレングリコールジグリシジルエーテル0.2重量部(アクリル酸モノマー及びその塩に対して)、曳糸性付与剤としてポリアクリルアミド(分子量約800万)0.05重量部、開始剤として2ーヒドロキシー2ーメチルー1ーフェニルプロパンー1ーオン(チバ・ガイギー社製の商品名「DAROCUR1173」)1.1重量部(アクリル酸モノマー及びその塩に対して)を溶解・調整し重合用の水溶液とした。この混合水溶液は内径0.3mmの針先から押し出して1m落下で曳糸可能であった。

【0057】この混合水溶液の液温を20℃温調してノズル(孔内径0.97mm、孔数20)から曳糸落下(1m)させ、落下途中に側面(繊維の流れ方向とは90度の角度)より高圧水銀ランプ(120W/cm)にて照射し、繊維形状で重合反応を開始させた。照射時間は2秒間。曳糸落下中の繊維状物をベルトコンベア上に展開して縮れを賦形し、重合反応終了後120℃で1分間乾燥した。できあがった吸水性繊維の径は150μ前後で含水率が9%、繊維の束を手のひらで丸めても繊維は折れることがなくボール状に丸まった。生理食塩水に対する吸水倍率は60倍であった。

実施例6

架橋剤としてエチレングリコールジグリシジルエーテルの代わりにポリエチレングリコール(PEG#400)ジグリシジルエーテル、曳糸性付与剤としてポリアクリルアミド(分子量約800万)の代わりに同(分子量約1200万)0.05重量部、開始剤として2ーヒドロキシー2ーメチルー1ーフェニルプロパンー1ーオン(チバ・ガイギー社製の商品名「DAROCUR 1173」)の代わりに1ーヒドロキシシクロヘキシルフェニルケトン(チバ・ガイギー社製の商品名「IRGACURE 184」)0.9重量部(アクリル酸モノマー 40及びその塩に対して)を用いた以外は実施例5と同様にして吸水性繊維を得た。この吸水性繊維の繊維径は140μ前後で含水率が9%であり、繊維の束を手のひらで丸めても繊維は折れることがなくボール状に丸まった。生理食塩水に対する吸水倍率は60倍であった。

実施例7

架橋剤としてエチレングリコールジグリシジルエーテルの代わりにポリエチレングリコール (PEG#600)ジメタクリレートを0.7重量部(アクリル酸モノマー及びその塩に対して)用いた以外は実施例7と同様にし

て吸水性繊維を得た。できあがった吸水性繊維の径は130μ前後含水率が10%で、繊維の束を手のひらで丸めても繊維は柔らかくて折れることがなくボール状に丸まった。生理食塩水に対する吸水倍率は42倍であった。

実施例8

水酸化ナトリウムの代わりに水酸化カリウムで中和を行 い、架橋剤としてエチレングリコールジグリシジルエー テルの代わりにポリエチレングリコール(PEG#10 00) ジグリシジルエーテル0.35重量部(アクリル 酸モノマー及びその塩に対して)を、開始剤として2-ヒドロキシー2-メチルー1-フェニルプロパンー1-オンの代わりにオリゴ [2-ヒドロキシ-2-メチルー 1-[4-(1-メチルビニル)フェニル]プロパノ ン〕(ランパーティー社製の商品名「ESACURE KIP 150」) O. 7重量部(アクリル酸モノマー 及びその塩に対して)を、曳糸性付与剤としてポリアク リルアミド(分子量約800万)の代わりにポリエチレ ンオキサイド (分子量200万) 0.1重量部用いた以 20 外は実施例5と同様にして吸水性繊維を得た。繊維径は 160μ前後で含水率が9%であり、繊維の束を手のひ らで丸めても繊維は折れることがなくボール状に丸まっ た。生理食塩水に対する吸水倍率は51倍であった。 実施例9

架橋剤としてエチレングリコールジグリシジルエーテルの代わりにモノ(2-アクリロイルオキシエチル)アシッドフォスフェート 0.3 重量部(アクリル酸モノマー及びその塩に対して)を用いた以外は実施例8と同様にして吸水性繊維を得た。繊維径は150μ前後で含水率が9%であり、繊維の束を手のひらで丸めても繊維は折れることがなくボール状に丸まった。生理食塩水に対する吸水倍率は51倍であった。

実施例10

60%が水酸化ナトリウムによって中和された部分中和アクリル酸の水溶液(モノマー濃度50重量%)100重量部に架橋剤としてトリメチロールプロパントリアクリレート0.35重量部(アクリル酸モノマー及びその塩に対して)、曳糸性付与剤としてポリエチレンオキサイド(分子量約400万)0.05重量部、開始剤として2ーヒドロキシー2ーメチルー1ーフェニルプロパンー1ーオン0.3重量部とオリゴ〔2ーヒドロキシー2ーメチルー1ー [4ー(1ーメチルビニル)フェニル]プロパノン〕0.7重量部(アクリル酸モノマー及びその塩に対して)の混合物(ランパーティー社製の商品名「ESACURE KIP100F」)を溶解・調整し重合液とした。この混合水溶液は1m落下で曳糸可能であった。

【0058】この混合水溶液の液温を40℃に温調して ノズル(孔内径0.47mm、孔数20)から曳糸落下さ 50 せ、落下途中に側面(繊維の流れ方向とは90度の角

度)より高圧水銀ランプ(120W/cm)にて照射し、繊維形状で重合反応を開始させた。落下中の繊維状物をベルトコンベア上に展開して縮れを賦形し、重合反応終了後90℃で2分間乾燥させた。照射時間は2秒間であった。できあがった吸水性繊維の径は 130μ 前後で含水率が13%であり、繊維の束を手のひらで丸めても繊維は柔らかくて折れることがなくボール状に丸まった。生理食塩水に対する吸水倍率は51倍であった。実施例11

架橋剤としてトリメチロールプロパントリアクリレートの代わりにソルビトールポリグリシジルエーテルを用い 20 た以外は実施例 10 と同様として吸水性繊維を得た。得られた吸水性繊維の径は 140 μ 前後含水率が 11%で、繊維の束を手のひらで丸めても繊維は柔らかくて折れることがなくボール状に丸まった。生理食塩水に対する吸水倍率は 5 3 倍であった。

実施例13

架橋剤としてトリメチロールプロパントリアクリレートの代わりにメチレンビスアクリルアミド 0.35 重量部 (アクリル酸モノマー及びその塩に対して)を用いた以外は実施例 10 と同様として吸水性繊維を得た。得られた 30 吸水性繊維のの径は 140 μ 前後含水率が 10%で、繊維の束を手のひらで丸めても繊維は柔らかくて折れることがなくボール状に丸まった。生理食塩水に対する吸水倍率は 57 倍であった。

実施例14

架橋剤としてトリメチロールプロパントリアクリレートの代わりにペンタエリスリトールテトラアクリレートを 0.35重量部用いた以外は実施例10と同様にして吸水性繊維を得た。得られた吸水性繊維の径は130μ前後含水率が11%で、繊維の束を手のひらで丸めても繊 40維は柔らかくて折れることがなくボール状に丸まった。生理食塩水に対する吸水倍率は52倍であった。

実施例15

架橋剤としてトリメチロールプロパントリアクリレートの代わりにジペンタエリスリトールへキサアクリレートを 0.25 重量部用いた以外は実施例 10と同様にして吸水性繊維を得た。得られた吸水性繊維の径は 130μ前後含水率が 10%で、繊維の束を手のひらで丸めても繊維は柔らかくて折れることがなくボール状に丸まった。生理食塩水に対する吸水倍率は 54倍であった。

実施例16

73%が水酸化ナトリウムによって中和された部分中和アクリル酸の水溶液(モノマー濃度45重量%)100重量部に架橋剤としてトリメチロールプロパントリアクリレート0.35重量部(アクリル酸モノマー及びその塩に対して)、曳糸剤としてポリエチレンオキサイド(分子量約400万)0.2重量部、開始剤としてベンジルジメチルケタール(商品名:IRUGACURE651)0.3重量部(アクリル酸モノマー及びその塩に対して)を溶解・調整し重合液とした。この混合水溶液は1m落下で曳糸可能であった。

【0059】この混合水溶液の液温を8℃に温調してノズル(孔内径2.40mm、孔数20)から曳糸落下させ、落下途中に側面(繊維の流れ方向とは90度の角度)より高圧水銀ランプ(120W/cm)にて照射し、繊維形状で重合反応を開始させた。落下中の繊維状物をベルトコンベア上に展開して縮れを賦形し、重合反応終了後90℃で1分間乾燥させた。得られた吸水性繊維の径は500μ前後、含水率が15%で、繊維の束を手のひらで丸めても繊維は若干のゴワツキがあるものの折れることがなくボール状に丸まった。生理食塩水に対する吸水倍率は49倍であった。

実施例17

架橋剤としてトリメチロールプロパントリアクリレートの代わりにグリセロールポリグリシジルエーテルを用いた以外は実施例16と同様にして吸水性繊維を得た。この吸水性繊維の径は500μ前後、含水率が15%で、繊維の束を手のひらで丸めても繊維は若干のゴワツキがあるものの折れることがなくボール状に丸まった。生理食塩水に対する吸水倍率は49倍であった。

実施例18

架橋剤としてトリメチロールプロパントリアクリレートの代わりにポリグリセロールポリグリシジルエーテルを用いた以外は実施例16と同様にして吸水性繊維を得た。この吸水性繊維の径は480μ前後、含水率が14%で、繊維の束を手のひらで丸めても繊維は若干のゴワッキがあるものの折れることがなくボール状に丸まった。生理食塩水に対する吸水倍率は51倍であった。実施例19

架橋剤としてトリメチロールプロパントリアクリレートの代わりにプロピレングリコールジグリシジルエーテルを用いた以外は実施例16と同様にして吸水性繊維を得た。この吸水性繊維の径は500μ前後、含水率が14%で、繊維の束を手のひらで丸めても繊維は若干のゴワッキがあるものの折れることがなくボール状に丸まった。生理食塩水に対する吸水倍率は47倍であった。実施例20

80%が水酸化ナトリウムによって中和された部分中和 アクリル酸の水溶液 (モノマー濃度51重量%) 100 50 重量部に架橋剤としてグリシジルメタクリレート0.1

5重量部(アクリル酸モノマー及びその塩に対して)、曳糸剤としてポリエチレンオキサイド (分子量約400万) 0.3重量部、開始剤として2ーヒドロキシー2ーメチルー1ーフェニルプロパンー1ーオン (チバ・ガイギー社製の商品名「DAROCUR 1173」) 2.0重量部(アクリル酸モノマー及びその塩に対して)を溶解・調整し重合用の水溶液とした。この混合水溶液は内径0.3mmの針先から押し出すと1mの曳糸が充分可能であった。

21

【0060】この混合水溶液の液温を70℃に温調して 10 ノズル(孔内径1.43mm、孔数20)から曳糸落下(約1m)させ、落下途中に側面(繊維の流れ方向とは90度の角度)より高圧水銀ランプ(120W/cm)にて照射し、繊維形状で重合反応を開始させた。照射時間は2秒間。落下中の繊維状物をベルトコンベア上に展開して縮れを賦形し、重合反応終了後90℃で1分間乾燥させた。得られた吸水性繊維の径は200μ前後、含水率が11%で繊維の束を手のひらで丸めても折れることがなくボール状に丸まった。生理食塩水に対する吸水倍率は60倍であった。 20

実施例21

架橋剤としてグリシジルメタクリレートの代わりにトリアリルアミン 0.5重量部 (アクリル酸モノマー及びその塩に対して)を用いた以外は、実施例 20と同様にして吸水性繊維を得た。この吸水性繊維の径は130μ前後、含水率が13%で、繊維の束を手のひらで丸めても繊維は若干のゴワツキがあるものの折れることがなくボール状に丸まった。生理食塩水に対する吸水倍率は47倍であった。

実施例22

66%が水酸化ナトリウムによって中和された部分中和アクリル酸の水溶液(モノマー濃度 46.7重量%)100重量部に架橋剤としてメタクリル酸アリル0.5重量部(アクリル酸モノマー及びその塩に対して)、曳糸性付与剤として部分カチオン化ポリメタクリル酸エステル(ハイモ(株)製の商品名「ハイモロックMP-405」、分子量約500万)0.30重量部、開始剤として1-(4-イソプロポフェニル)-2-ヒドロキシー2-メチルプロパン-1-オン(チバ・ガイギー社製の商品名「DAROCUR 1116」)0.5重量部(アクリル酸モノマー及びその塩に対して)を溶解・調整し重合液とした。この混合水溶液は1m落下で曳糸可能であった。

【0061】この混合水溶液の液温を30℃に調整して ノズルから曳糸落下させ、落下途中に側面(繊維の流れ 方向とは90度の角度)よりメタルハライドランプ(1 20W/cm)にて照射し、繊維形状で重合反応を開始 させた。曳糸落下中の繊維状物をベルトコンベア上に展 開して縮れを賦形し、重合反応終了後70℃で2分間乾 燥した。得られた吸水性繊維の径は150μ前後で含水 50

率が15%、繊維の束を手のひらで丸めても繊維は折れることがなくボール状に丸まった。生理食塩水に対する吸水倍率は43倍であった。

実施例23

開始剤として1-(4-7)プロポフェニル)-2-ヒドロキシー2-メチルプロパンー1-オン(チバ・ガイギー社製の商品名「DAROCUR 1116」)の代わりに1-ヒドロキシシクロヘキシルフェニルケトン(チバ・ガイギー社製の商品名「IRGACURE 184」)0.5重量部(アクリル酸モノマー及びその塩に対して)、架橋剤としてメタクリル酸アリルの代わりにアリルグリシジルエーテル0.5重量部(アクリル酸モノマー及びその塩に対して)を用いた以外は実施例 22と同様にして吸水性繊維を得た。この吸水性繊維の径は150 μ 前後で含水率が14%であり、繊維の束を手のひらで丸めても繊維は折れることがなくボール状に丸まった。生理食塩水に対する吸水倍率は41倍であった。

実施例24

開始剤として1-(4-4)プロポフェニル)-2-ヒドロキシ-2-メチルプロパン-1-オン (前出のDAROCUR 1116)の代わりにオリゴ [2-ヒドロキシ-2-メチル-1- [4-(1-メチルビニル)フェニル]プロパノン] (ランパーティー社製の商品名「ESACURE KIP 150」)0.7重量部(アクリル酸モノマー及びその塩に対して)、架橋剤としてメタクリル酸アリルの代わりにサイクロマーA-200(ダイセル化学社製)を用いた以外は実施例21と同様にして吸水性繊維を得た。この吸水性繊維の径は150 μ 前後で含水率が14%であり、繊維の束を手のひらで丸めても繊維は折れることがなくボール状に丸まった。生理食塩水に対する吸水倍率は41倍であった。

実施例25

水酸化ナトリウムの代わりに水酸化リチウムで中和を行い、開始剤としてベンゾインエチルエーテル 0.5 重量部(アクリル酸モノマー及びその塩に対して)とジエトキシアセトフェノン(アップジョン社製の商品名「DEAP」)0.2 重量部(アクリル酸モノマー及びその塩に対して)を、曳糸性付与剤としてポリアクリルアミド(分子量約800万)を、架橋剤としてポリエチレングリコール(#200)ジグリシジルエーテルアクリル酸付加物0.25 重量部を用いた以外は実施例22と同様にして吸水性繊維を得た。この吸水性繊維の径は150μ前後で含水率が14%であり、繊維の束を手のひらで丸めても繊維は折れることがなくボール状に丸まった。生理食塩水に対する吸水倍率は54倍であった。

実施例26

開始剤としてベンゾインエチルエーテルとジエトキシア セトフェノンの代わりにベンゾインメチルエーテル O. 5 重量部(アクリル酸モノマー及びその塩に対して)とメ チルベンゾイルホルメート(アクゾ社製の商品名「VICURE 55」)0.2 重量部(アクリル酸モノマー及びその塩に対して)を、架橋剤としてポリエチレングリコール(#200)ジグリシジルエーテルアクリル酸付加物の代わりにポリエチレングリコール(#1000)ジアクリレート0.4 重量部(アクリル酸モノマー及びその塩に対して)を用いた以外は実施例25と同様にして吸水性繊維を得た。この吸水性繊維の径は150μ前後で含水率が14%、繊維の束を手のひらで丸めても繊維は折れることがなくボール状に丸まった。生理食塩水に10対する吸水倍率は52倍であった。

実施例27

開始剤としてベンゾインエチルエーテルとジエトキシアセトフェノンの代わりにベンゾインイソプロピルエーテルO.7重量部(アクリル酸モノマー及びその塩に対して)を、架橋剤としてポリエチレングリコール(#200)ジグリシジルエーテルアクリル酸付加物の代わりにプロピレングリコールジグリシジルエーテルアクリル酸付加物をO.3重量部(アクリル酸モノマー及びその塩に対して)用いた以外は実施例25と同様にして吸水性繊維を得た。この吸水性繊維の径は150μ前後で含水率が15%、繊維の東を手のひらで丸めても繊維は折れることがなくボール状に丸まった。生理食塩水に対する吸水倍率は54倍であった。

実施例28

73%が水酸化ナトリウムによって中和された部分中和アクリル酸の水溶液(モノマー濃度45重量%)100重量部に架橋剤としてグリセリンジグリシジルエーテルアクリル酸付加物0.2重量部(アクリル酸モノマー及びその塩に対して)、曳糸剤として部分カチオン化ポリアクリル酸エステル(分子量約600万)0.3重量部、開始剤として2,4,6ートリメチルベンソイルジフェニルフォスフィンオキサイド(BASF社製の商品名「LUCIRIN TPO」)1.0重量部(アクリル酸モノマー及びその塩に対して)を溶解した。このモノマー水溶液は1m落下で曳糸可能であった。

【0062】この混合水溶液の液温を20℃に温調してノズル(孔内径1.43mm、孔数20)から曳糸落下(約1m)させ、落下途中に側面(繊維の流れ方向とは90度の角度)より高圧水銀ランプ(120W/cm)にて40照射し、繊維形状で重合反応を開始させた。照射時間は2秒間。落下中の繊維状物をベルトコンベア上に展開して縮れを賦形し、重合反応終了後160℃で30秒間乾燥させた。得られた吸水性繊維の径は200μ前後、含水率が10%であり、繊維の束を手のひらで丸めても折れることがなくボール状に丸まった。生理食塩水に対する吸水倍率は60倍であった。

実施例29

開始剤として2, 4, 6-トリメチルベンゾイルジフェニルフォスフィンオキサイドの代わりに3, 3', 4,

4'ーテトラー(tーブチルパーオキシカルボニル)ベンソフェノン(日本油脂(株)製の商品名「BTTB」)を用いた以外は実施例22と同様に行った。できあがった吸水性繊維の径は200μm前後、含水率が13%で繊維の束を手のひらで丸めても折れることがなくボール状に丸まった。生理食塩水に対する吸水倍率は58倍であった。

実施例30

75%が水酸化アンモニウムによって中和された部分中 和アクリル酸の水溶液(モノマー濃度51重量%)10 0 重量部に架橋剤としてエチレングリコールジメタクリ レート0. 7重量部、曳糸性付与剤としてヒドロキシプ ロピル化グァーガム2.0重量部、開始剤として3, 3', 4, 4'ーテトラー(tープチルパーオキシカル ボニル)ベンソフェノン(日本油脂(株)製の商品名 「BTTB」) 1. 0重量部を溶解・調整し重合液とし た。この混合水溶液は1m落下で曳糸可能であった。こ の混合水溶液の液温を20℃に調整してノズル(孔内径 1. 43mm、孔数20)から曳糸落下(約1m) させ、 落下途中に側面(繊維の流れ方向とは90度の角度)よ り高圧水銀ランプ (120W/cm) にて照射し、繊維 形状で重合反応を開始させた。 照射時間は2秒間であっ た。落下中の繊維状物をベルトコンベア上に展開して縮 れを賦形し、重合反応終了後140℃で30秒間乾燥さ せた。できあがった吸水性繊維の径は200μm前後、 含水率が11%であり、繊維の束を手のひらで丸めても 折れることがなくボール状に丸まった。生理食塩水に対 する吸水倍率は60倍であった。

実施例31

実施例5で平面上に展開した繊維状物を20%の含水率に乾燥・調整し、3倍に延伸後、さらに乾燥し含水率を10%とした。得られた吸水性繊維はより柔軟性を増し、細くなった(繊維径85 μ m)ために、初期吸水力が向上(立ち上がりが向上)したが、吸水倍率は58倍と大差なかった。

実施例32

実施例8で平面上に展開した繊維状物を35%の含水率に乾燥・調整し、5倍に延伸後、さらに乾燥し含水率を10%とした。得られた吸水性繊維はより柔軟性を増し、細くなった(繊維径 65μ m)ために、初期吸水力が向上(立ち上がりが向上)したが、吸水倍率は53倍と大差なかった。

[0063]

【発明の効果】本発明の吸水性繊維は、従来の粒状吸水性樹脂の有していた、吸収体の製造時または使用時における偏在や脱落の防止効果に優れると共に、従来の吸水性繊維にはない高い吸水性能を有するという効果がある。また、本発明の吸水性繊維の製造方法は、曳糸落下中の繊維状物に紫外線を照射することによって重合させるにあたり、繊維状物のゆらぎを利用して非直線的な繊

維状物に成形するため、高い生産効率で非直線的形状を 保持した吸水性繊維を得ることができる。

【図面の簡単な説明】

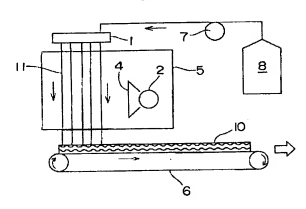
【図1】本発明の製造方法の工程を示す説明図である。

【図2】実施例1で得られた吸水性短繊維の形状を示す 顕微鏡写真である。

【符号の説明】

- 1 ノズル
- 2 紫外線ランプ
- 5 重合反応槽
- 10 吸水性繊維
- 11 モノマー混合水溶液

【図1】



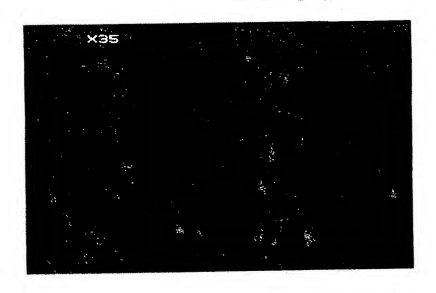
1 …ノズル 2 …紫外線ランプ

5 …重合反応槽

11…モノマー混合水溶液

【図2】

図面代用写真



フロントページの続き

(51) Int. Cl. °	識別記号	庁内整理番号	FI.			技術表示箇所
D01F 6/16			DO4H 1/42		K	
11/04			A41B 13/02		D	
DO4H 1/42	,		A61F 13/18	307	G	

(72)発明者 鶴島 章泰

神奈川県横浜市中区北方町2-85

THIS PAGE BLANK (USPTO)